

**1.检查单：**北京市市场监督管理局（医疗器械使用）检查单（第二版）（区局）

**2.检查项：**2 医疗器械使用行为

**3.检查内容：**是否按照贮存条件、医疗器械有效期限等要求对贮存的医疗器械进行定期检查并记录

**4.检查标准：**

(1) 依据名称：《医疗器械使用质量监督管理办法》

(2) 依据条款：

《医疗器械使用质量监督管理办法》第十一条：第十一条  
医疗器械使用单位应当按照贮存条件、医疗器械有效期限等要求对贮存的医疗器械进行定期检查并记录。